97-034073/03

A96 B05

SCHD 95.05.31

*WO 9638135-A1

*WO 9638 95.05.31 95DE-1020838 (96.12.05) A61K 31/19 (A61K 31/19, 31:045, 31:075) (A61K 31/19, 31:045) (A61K 31/19, 31:075)

New pharmaceutical hydrogels - contg. sorbic acid opt. with a polyvalent alcohol and/or ether, useful in treatment of acne (Ger) C97-010588 N(AU CA CN CZ FI HU IS JP KR PL RU TR US) R(AT

BÈ CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE) HOFFMANN K, RIEDL J

Addnl. Data:

96.05.30 96WO-EP02300

New pharmaceutical prepns. (I) contg. sorbic acid opt. in combination with a polyvalent alcohol and/or ether (II) as sole active agent in the form of a hydrogel.

MORE SPECIFICALLY

(II) are of formula (IIa):

H-(OCH(R)CH2)nOH (IIa)

n = 1-12 and

R = H, Me, or if n = 1, -CH₂OH.

A(12-V1) B(4-C3B, 5-A1B, 10-C4E, 10-E4C, 14-N17D) .5

USE

(I) are useful in the treatment of acne.

PREFERRED COMPOSITION

(I) is a hydrogel comprising sorbic acid 0.15-0.5% wt., propylene glycol 10-15% wt., Carbopol 980 (RTM:polyacrylate) 0.5-2.0 % wt. and sodium hydroxide 0.2-0.5% wt..

EXAMPLE

0.2 g Sorbic acid, 12 g propylene glycol and 76.55 g purified H₂O were mixed, heated to 35°C and stirred to dissolve the sorbic acid. After cooling to 20°C, the soln. was mixed with 1.0 g Carbopol (RTM) and homogenised. A soln. of 10.0 g NaOH in 10.25 g purified H₂O was added and the mixt. was further homogenised until gel formation was complete.

In a 10-centre clinical trial, the compsn. was shown to be suitable

for treatment of acne of average severity. (RMH)

(11pp2502DwgNo.0/0)

SR:2.Jnl.Ref JP6303314 US5013769

WO 9638135-A

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 31/19 // (A61K 31/19, 31:045, 31:075) (A61K 31/19, 31:045) (A61K 31/19, 31:075)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/38135

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

5. December 1996 (05.12.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP96/02300

(22) Internationales Anmeldedatum: 30. Mai 1996 (30.05.96) (81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, CZ, FI, HU, IS, JP, KR, PL, RU, TR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

195 20 838.2

31. Mai 1995 (31.05.95)

DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

ING AG [DE/DE]; D-13342 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOFFMANN, Karin [DE/DE]; Eisenacher Strasse 103, D-10781 Berlin (DE). RIEDL, Jutta [DE/DE]; Flensburger Strasse 14, D-10577 Berlin (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHER-

(54) Title: SORBIC-ACID-CONTAINING HYDROGELS

(54) Bezeichnung: SORBINSÄURE HALTIGE HYDROGELE

(57) Abstract

The description relates to pharmaceutical preparations in the form of a hydrogel which contain sorbic acid, possibly in combination with a polyvalent alcohol and/or a polyvalent ether, as the sole active agent.

(57) Zusammenfassung

Pharmazeutische Präparate in Form eines Hydrogels werden beschrieben, welche dadurch gekennzeichnet sind, daß sie Sorbinsäure gegebenenfalls in Kombination mit einem mehrwertigen Alkohol und/oder einem mehrwertigen Ether als alleinige Wirkstoffe enthalten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
ΑÜ	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande .
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL.	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumänien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

WO 96/38135 PCT/EP96/02300

Sorbinsäure haltige Hydrogele

Die Erfindung betrifft pharmazeutische Präparate in Form eines Hydrogels, welche dadurch gekennzeichnet sind, daß sie Sorbinsäure gegebenenfalls in Kombination mit einem mehrwertigen Alkohol und/oder einem mehrwertigen Ether als alleinige Wirkstoffe enthalten.

Es ist bekannt, daß pharmazeutische Präparate in Form eines Hydrogels, die zur topischen Applikation bestimmt sind, wie zum Beispiel Salben oder Cremes, Sorbinsäure (2,4-Hexadiensäure) der Formel I

CH3-CH=CH-CH=CH-COOH (I),

enthalten können, welche zur Konservierung der Zubereitungen dient (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5th Ed. VCH Verlagsgesellschaft mbH D-69451 Weinheim (DE), 1993, Band A24, p507ff).

Ferner ist bekannt, daß diese Zubereitungsformen mehrwertige Alkohole und/oder mehrwertige Ether, wie zum Beispiel Ethylenglycol, Propylenglycol, Glycerol oder ein Polyoxyalkylen enthalten können, die dazu dienen, die Haut vor dem Austrocknen zu bewahren und geschmeidig zu erhalten (humefectant, emolliant und softening agents) (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5th Ed., VCH-Verlagsgesellschaft mbH, D-69451 Weinheim (DE), 1993, Band A10, p 101ff, Band A21, p 579ff und Band A22, p 163) Im Falle wirkstoffhaltiger Zubereitungen können diese Zusätze gegebenenfalls auch als Mittel zur Penetrationsverstärkung der Wirkstoffe (enhancer) dienen.

Es wurde nun gefunden, daß pharmazeutische Präparate in Form eines Hydrogels, die Sorbinsäure vorzugsweise in Kombination mit einem mehrwertigen Alkohol und/oder einem mehrwertigen Ether als alleinige Wirkstoffe enthalten, überraschenderweise bei topischer Applikation eine stark ausgeprägt heilende Wirkung auf entzündliche Effloreszenzen bei Aknepatienten zeigen, wie in dem nachfolgenden Ausführungsbeispiel näher erläutert wird.

Für die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Präparate eignen sich als mehrwertige Alkohole und/oder mehrwertige Ether vorzugsweise physiologisch unbedenkliche, flüssige Substanzen dieser Stoffklassen, wie sie üblicherweise in derartigen Zubereitungen verwendet werden. Solche Verbindungen sind beispielweise solche der allgemeinen Formel II

$H-(O-CHR-CH_2)_n-OH$ (II),

worin

n eine Ziffer von 1 bis 12 (vorzugweise 1 bis 8) bedeutet und R ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe oder, falls n die Ziffer 1 ist auch eine Hydroxymethylgruppe darstellt.

Geeignete Alkohole oder Ether der allgemeinen Formel I sind beispielsweise das Ethylenglycol, das Propylenglycol, das Glycerol, das Diethylenglycol, das Triethylenglycol, das Dipropylenglycol oder das Tripropylenglycol. Dies sind Substanzen, die in zur topischen Applikation bestimmten pharmazeutischen Präparaten auch als enhancer für die in den Präparaten verwendeten Wirkstoffe Verwendung finden (siehe beispielsweise die EP-A 0 165 696, die WO 88/01496 und die DE-A 2 515 594).

Andererseits können die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Präparate als mehrwertige Alkohole oder mehrwertige Ether beispielsweise auch cyclische Polyole oder Polyether wie etwa das Dimethylisosorbid oder Glycolether wie den Diglycoldimethylether enthalten. Bei den bislang durchgeführten Untersuchungen hat sich das Propylenglycol als besonders geeignet erwiesen.

Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Präparate in Form eines Hydrogels können beispielsweise 0,05 bis 2,5 Gew.% und vorzugsweise 0,1 bis 1,0 Gew.% Sorbinsäure sowie 0 bis 30 Gew.% und vorzugsweise 5 bis 20 Gew.% eines mehrwertigen Alkohols und/oder eines mehrwertigen Ethers enthalten.

Zur Bildung der Hydrogele können die üblichen Verdickungsmittel verwendet werden (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5th Ed., Vol. A24, Seite 220 ff.). Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise gelbildende Polysaccharide und Proteine wie Gelatine, Agar-Agar, Pectine, und Dextrine oder insbesondere Polyacrylate, wie solche des Carbopol[®]-Typs (Goodrich Chem., Cleveland, U.S.A.).

3

Ein geeignetes Präparat in Form eines Hydrogels kann erfindungsgemäß beispielsweise folgende Zusammensetzung haben:

Sorbinsäure	0,15	-	0,50%
Propylenglycol	10,0	-	15,0%
Carbopol® 980	0,5	-	2,0%
Natriumhydroxid	0,2	-	0,5%
gereinigtes Wasser	•	ad	100%

(Angaben in Gewichtsprozent).

Das nachfolgende Ausführungsbeispiel dient zur näheren Erläuterung der Erfindung:

4

Beispiel

0,2 g Sorbinsäure, 12,0 g Propylenglycol und 76,55 g gereinigtes Wasser werden gemischt, auf 35°C erwärmt und die Sorbinsäure unter Rühren gelöst. Danach kühlt man die Lösung auf 20°C ab, versetzt mit 1,0 g Carbopol[®] und homogenisiert. Dann setzt man dem Gemisch eine Lösung von 10.0 g Natriumhydroxid in 10.25 g gereinigtem Wasser zu und homogenisiert die Mischung bis zur vollständigen Ausbildung des Gelgerüstes.

Das abschließende Arzturteil aus 10 Prüfungszentren bescheinigt der getesteten Hydrogelgrundlage mit Sorbinsäure im Durchschnitt eine gute bis sehr gute Eignung für die Behandlung der mittelschweren Akne.

Damit zeigt die entwickelte Hydrogelgrundlage mit Sorbinsäure auch eine starke antimikrobielle Wirksamkeit und einen deutlichen Einfluß auf das Entzündungsgeschehen bei der Akne, der weit über den zu erwartenden Vehikeleffekt einer konservierten Hydrogelgrundlage hinausgeht.

Patentansprüche

 Pharmazeutische Prāparate in Form eines Hydrogels, dadurch gekennzeichnet, daß sie
 Sorbinsäure gegebenenfalls in Kombination mit einem mehrwertigen Alkohol

2.) Pharmazeutische Präparate in Form eines Hydrogels gemäß Patentanspruch 1 enthaltend

und/oder einem mehrwertigen Ether als alleinige Wirkstoffe enthalten.

Sorbinsäure	0,15 -	0,50	Gew.%
Propylenglycol	10,0 -	15,0	Gew. %
Carbopol® 980	0,5 -	2,0	Gew. %
Natriumhydroxid	0.2 -	0.5	Gew. %

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. .ual Application No PCT/EP 96/02300

A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/19 //(A61K31/19,A61K31 A61K31:045),(A61K31/19,A61K31:07	::045,A61K31:075),(A61K3: '5)	1/19,
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cl	assification and IPC	
	S SEARCHED		
IPC 6	documentation searched (classification system followed by classification s	ication symbols)	
	ation searched other than minimum documentation to the extent the		
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms useu,	
C. DOCUN	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 12, no. 242 (C-510), 8 Jul & JP,A,63 033314 (SANSHO SEIYAK) February 1988, see abstract	y 1988 U KK), 13	1,2
Α	US,A,5 013 769 (MURRAY DOUGLAS (May 1991 see the whole document	G ET AL) 7	1,2
Α	JAMES E. F. REYNOLDS: "MARTIND/ Extra Pharmacopoeia, 13th Ed." 1993 , THE PHARMACEUTICAL PRESS XP002011629 Page 1138-1139: Sorbates		1,2
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	in annex.
* Special cat	tegories of cited documents :		Constitute data
'A' docume	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or th	th the application but
	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the	claimed invention
"L" docume which i	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is creed to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do 'Y' document of particular relevance; the	cument is taken alone claimed invention
	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans	cannot be considered to involve an in- document is combined with one or mo- ments, such combination being obvious	ventive step when the ore other such docu-
'P' docume	int published prior to the international filing date but can the priority date claimed	in the art. *&' document member of the same patent	_
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
27	7 August 1996	1 3. 09. 96	
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Herrera, S	

5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr. al Application No

info	information on patent family members			Application No 96/02300	
Patent document cited in search report	Patent document Publication ted in search report date			Publication date	
US-A-5013769	07-05-91	WO-A- AU-B- DE-D- EP-A- US-A-	9105574 649604 68920157 0494855 4920158	02-05-91 02-06-94 02-02-95 22-07-92 24-04-90	
			;		
		•			
				,	
				e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. .tales Aktenzeichen
PCT/EP 96/02300

A. KLAS IPK 6	sifizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/19 //(A61K31/19,A61K31 A61K31:045),(A61K31/19,A61K31:07	:045,A61K31:075),(A61K3 5)	1/19,
Nach der i	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klassifikation und der IPK	
	ERCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssy A61K	mbole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen	, soweit diese unter die recherchierten Gebie	te fallen
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evtl. verwendete	· Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ang	abe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
А	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 12, no. 242 (C-510), 8.Juli & JP,A,63 033314 (SANSHO SEIYAKU 13.Februar 1988, siehe Zusammenfassung	1988 KK),	1,2
A	US,A,5 013 769 (MURRAY DOUGLAS G 7.Mai 1991 siehe das ganze Dokument	ET AL)	1,2
Α	JAMES E. F. REYNOLDS: "MARTINDA Extra Pharmacopoeia, 13th Ed." 1993 , THE PHARMACEUTICAL PRESS XP002011629 Page 1138-1139: Sorbates		1,2
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besondere 'A' Veröffe aber m 'E' älteres I Anmele 'L' Veröffer scheine- soll ode ausgefü 'O' Veröffer eine Be 'P' Veröffer dem be-	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Priontätsdatum veröffentlicht worden ist	T Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips i Theone angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlie erfinderischer Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategone in diese Verbindung für einen Fachmann i "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	worden ist und mit der rzumVerständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden tung; die beanspruchte Erfindungthung nicht als neu oder auf hiet werden bung, die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und saheliegend ist a Patentfamilie ist.
	.hschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Reci	nerchententa
		1 3. 09. 96	
Name und Pe	ostanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijstwijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Herrera, S	

5

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern. nales Aktenzeichen
PCT/EP 96/02300

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der
	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung
US-A-5013769	07-05-91	WO-A- AU-B- DE-D- EP-A- US-A-	9105574 649604 68920157 0494855 4920158	02-05-91 02-06-94 02-02-95 22-07-92 24-04-90

Formblatt PCT/ISA/218 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)